

[19]中华人民共和国国家知识产权局

[51]Int. Cl.⁶

G01N 21/35

G01N 21/31 A61B 5/00

[12] 发明专利申请公开说明书

[21] 申请号 97193402.9

[43]公开日 1999年4月21日

[11]公开号 CN 1214769A

[22]申请日 97.1.31 [21]申请号 97193402.9

[30]优先权

[32]96.2.2 [33]US[31]08/596,409

[86]国际申请 PCT/US97/01370 97.1.31

[87]国际公布 WO97/28438 英 97.8.7

[85]进入国家阶段日期 98.9.28

[71]申请人 量度测试设备股份有限公司

地址 美国亚利桑那州

[72]发明人 G·哈利勒 S·F·梅林

[74]专利代理机构 上海专利商标事务所

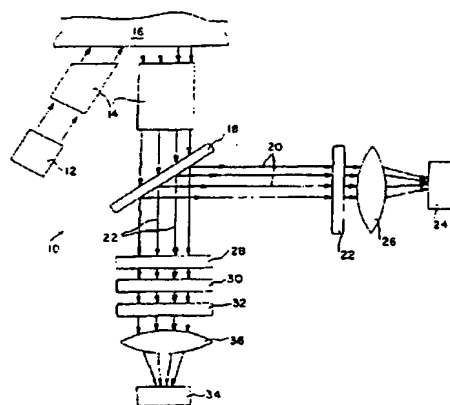
代理人 张政权

权利要求书 3 页 说明书 14 页 附图页数 4 页

[54]发明名称 无损性近红外光谱仪的多光谱分析方法
和装置

[57]摘要

描述了一种利用近红外光谱区的多光谱分析确定样品中存在的被分析物浓度的方法和装置。采用含有约1100至3500nm范围中多个不同不相重叠波长区的人射辐射对样品扫描。对样品的漫反射辐射进行检测,运用化学计量技术获得表示被分析物浓度的值。能够使每个不相重叠波长区所获得的信息互相关,以去除背景干扰。



ISSN 1008-4274

权利要求书

1. 一种确定样品中被分析物浓度的装置，其特征在于它包括：

(a) 将包含近红外区中多个不同不相重叠波长区的人射辐射照射在样品上的装置；

(b) 收集来自样品的反射辐射并将所述反射辐射射入第一和第二光路的装置，这里，所述第一光路包括来自第一波长区的辐射；

(c) 设置在所述第一光路中的第一滤光片装置，这里，所述的第一滤光片装置能够有选择地通过与被分析物浓度基本不相关的辐射；

(d) 接收有选择地通过所述第一滤光片装置的辐射的第一检测装置和将所述有选择地通过所述第一滤光片装置的辐射转换为代表所述辐射强度的信号的装置；

(e) 设置在所述第二光路中的可调滤光片，这里，所述的可调滤光片装置使所述第二光路中辐射强度产生衰减；

(f) 能够接收经所述可调滤光片装置衰减的辐射并有选择地从中让一个或多个单独波长通过的主要被分析物滤光片，这里，所述的一个或多个单独波长与所述被分析物浓度具有特定相关性；

(g) 能够接收从所述主要被分析物滤光片出射的一个或多个单独波长并使每个单独波长的强度衰减的第二滤光片装置；

(h) 接收经所述第二滤光片装置衰减的所述单独波长的第二检测装置；以及

(i) 将被检测波长转换为代表所述波长强度的信号的装置。

2. 如权利要求 1 所述的装置，其特征在于：所述的人射辐射的波长约在 1100 至 3500nm 范围。

3. 如权利要求 1 所述的装置，其特征在于：所述的第一滤光片装置包括窄带通滤光片。

4. 如权利要求 3 所述的装置，其特征在于：所述的可调滤光片装置包括中性密度滤光片。

5. 如权利要求 4 所述的装置，其特征在于：采用从所述第一检测装置获得的信号调整由所述可调滤光片装置提供的衰减。

6. 如权利要求 1 所述的装置，其特征在于：所述的第二滤光片装置包括中性

05-09-22

8. 如权利要求7所述的装置, 其特征在于: 所述的加权因子是利用化学计量技术导出的,

10. 如权利要求 1 所述的装置, 其特征在于: 所述的样品包括机体组织, 所述的被分析物包括有机血液被分析物。

12. 如权利要求 10 所述的装置, 其特征在于: 所述的血液被分析物是葡萄糖。

(a)能够发射近红外辐射(包含近红外区中多个不同不相重叠波长区)的光源;

(c)在第一光束光路中将辐射照射在样品上, 从而提供反射辐射的装置;

(e)设置在反射光光路中的第一光学传递单元,所述的第一单元包括第一正相

(f)接收来自第一光学传递单元的一个或多个被突出波长并将其转换为代表所述被突出波长强度的信号的装置;

(h)接收来自第二光学传递单元的衰减辐射并将其转换为代表其强度的信号
的装置;

14. 如权利要求 13 所述的装置, 其特征在于: 所述的人射辐射的波长约在

1100 至 3500nm 范围。

15. 如权利要求 14 所述的装置，其特征在于：所述的第二光学传递单元包括第二正相关滤光片装置，其吸收特性于所述第一正光学滤光片装置的吸收特性相同。

16. 如权利要求 14 所述的装置，其特征在于：计算样品中被分析物浓度的装置将(f)和(i)部分产生的信号转换为数字信号，表示来自光源的辐射强度与来自样品的相应辐射之比。

17. 如权利要求 14 所述的装置，其特征在于：计算样品中被分析物浓度的装置包括把化学计量算法运用到(f)和(i)部分产生的信号上的装置。

18. 如权利要求 13 所述的装置，其特征在于：所述第一正相关滤光片装置包括多层膜，每一层膜具有选择吸收特性使得所述滤光片装置突出与被分析物浓度相关性高的数个波长。

19. 如权利要求 18 所述的装置，其特征在于：利用加权因子建立第一和第二正相关滤光片装置的至少一层膜的吸收特性。

20. 如权利要求 19 所述的装置，其特征在于：所述的加权因子是利用化学计量技术导出的。

21. 如权利要求 19 所述的装置，其特征在于：所述的加权因子是利用被分析物的吸收光谱的旋转主要成分分析导出的。

22. 如权利要求 13 所述的装置，其特征在于：所述的样品包括机体组织，所述的被分析物包括有机血液被分析物。

23. 如权利要求 22 所述的装置，其特征在于：所述的血液被分析物选自葡萄糖、尿素(BUN)、类脂物、胆红素和乙醇。

24. 如权利要求 22 所述的装置，其特征在于：所述的血液被分析物是葡萄糖。

说明书

无损性近红外光谱仪的多光谱分析方法和装置

技术领域

本发明涉及利用多光谱分析法确定样品中目标被分析物浓度的方法和装置。本发明可应用于各种各样的化学分析中，尤其是血液中被分析物的无损性分光光度分析中。

发明背景

测量血液中各组分的浓度在诊断和治疗人体状况和疾病的各种过程中得到应用。测量血液中的葡萄糖便是一种重要的应用。具体地说，对于糖尿病患者需要定期监测血液中葡萄糖的浓度，而对于胰岛素依赖型或 I 型糖尿病患者一天中常常必须或需要多次监测血液中的葡萄糖。此外，血液中胆固醇浓度的测量给人们治疗或预防冠状动脉疾病提供重要信息，对血液中其它有机被分析物，如胆红素和乙醇的测量在各种诊断中也是重要的。

获得血液中被分析物浓度的最准确和最广泛使用的一种方法是从病人那里抽取血样，然后利用高准确度和灵敏度的测定技术在实验室中对血样进行分析或是利用准确度较差的自测方法。具体地说，传统的监测血液中葡萄糖含量的方法每次测试需要从糖尿病人那里抽取血样(例如通过指针)，利用葡萄糖计(一种读出葡萄糖浓度的分光光度计)或比色定标法读出葡萄糖含量。这种损伤性的抽血会给糖尿病人带来疼痛和厌倦负担，糖尿病人存在感染的可能性，尤其是需要频繁地测试。这些考虑导致糖尿病人想要取消监测过程。

于是，需要找到一种简单又准确的无损性测量血液中被分析物浓度，尤其是监测糖尿病人血液中葡萄糖含量的方法和装置。解决这一问题的一种方法便是采用传统的近红外(NIR)分析法，这里利用在一个或多个特定波长上的吸收测量从给定样品中提取被分析物的特定信息。

液体样品的近红外吸收光谱含有大量的有关样品各种有机组分的信息。具体地说，与有机分子结构(例如碳-碳、碳-氢、碳-氮和氮-氢化学键)有关的振动、旋转和伸缩能量在近红外光谱区中会产生能够被检测出的微扰，它们与样品中存在

的这种有机组分的浓度有关。然而，在复杂的样品基质中，近红外光谱也含有一定量的干扰，一部分原因是被分析物中结构上的相似性、被分析物浓度的相对水平、被分析物与特定系统中固有的电子和化学“噪声”幅度之间的干扰关系。这种干扰降低了利用近红外光谱术确定液体样品被分析物浓度所获得的测量结果的有效性和精确度。然而，已经对提供的许多无损伤性血液被分析物确定结果的近红外装置和方法作了描述。

Purdy等人的美国专利 5,360,004 描述了一种确定血液中被分析物浓度的方法和装置，其中，用含有两个或多个不同的连续波长入射辐射波段的辐射照射一部分机体。Purdy等人强调了滤光技术，在水的 NIR 吸收光谱中在约 1440 和 1935nm 处出现两个特别阻断辐射的峰值。利用这种选择性阻断是为了避免由于受照射的机体中水吸收辐射而引起加热效应。

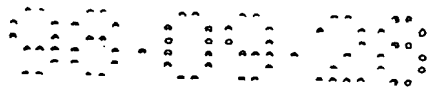
相反，Yang等人的美国专利 5,267,152 描述了仅利用一个红外光谱段，它包含了 NIR 水吸收峰，（例如“水的透射窗口”，它包含 1300 至 1900nm 之间的这些波长）的无损伤性测量血液中葡萄糖浓度的装置和技术。将光学控制的光射入组织源上，然后由积分球收集光。对收集的光进行分析并利用存储的参考定标曲线计算血液中的葡萄糖浓度。

还描述了确定复杂样品中被分析物浓度用的装置。

例如，Richardson等人的美国专利 5,242,602 描述了通过对含水系统的分析检测多种活性或非活性水处理成分的方法。这些方法涉及在 200 至 2500nm 范围上确定组分的吸收光谱或发射光谱以及运用化学计量算法提取一部分所获光谱数据，定量表示多种性能。

Nygaard等人的美国专利 5,252,829 描述了利用红外衰减测量技术测量牛奶样品中尿素浓度的方法和装置。执行多变量技术以利用部分最小平方算法、主要成分回归、多次线性回归或人工神经网络学习确定已知成分的光谱贡献。通过计入阻断所关注被分析物信号的组分贡献进行定标。因此，Nygaard等人描述了一种测量多个被分析物红外衰减并补偿背景被分析物影响从而获得更高准确度测量结果的技术。

Robinson等人的美国专利 4,975,581 描述了一种基于已知被分析物浓度与样品之间红外能量吸收的比较（即几个波长上的吸收之差）确定生物样品中被分析物浓度的方法和装置。利用部分最小平方分析或其它多变量技术进行比较。



Schlager 的美国专利 4,882,492 描述了一种无损伤性确定血液中被分析物浓度的方法和装置。让经过调制的红外辐射射入组织样品(例如耳垂)上, 红外辐射或是透过组织或是落在皮肤表面上, 这里红外辐射的光谱被目标被分析物(葡萄糖)改变。然后, 将光谱发生变化的辐射分束, 一束射入负相关单元, 另一束射入参考单元。对通过两个单元的辐射强度进行比较, 确定样品中被分析物的浓度。

Ross 等人的美国专利 4,306,152 描述了一种为使背景吸收(即液体样品的总体或基准光学吸收)对浑浊样品或难以用其它方法分析的液体样品中测量准确度的影响减至最小而设计的光学流体分析仪。装置测量在所关注样品组分的特征光学吸收上的光学信号和选来接近背景吸收波长上的另一信号, 然后相减, 以降低与被分析物有关信号的背景分量。

利用上述方法和装置获得的信息的准确度受到背景, 即非被分析物和在近红外范围中也有吸收光谱的其它样品的组分所引起的光谱干扰的限制。一定程度的背景噪声代表了对系统的固有限制, 尤其是在被分析物的含量很少时。鉴于这一限制, 人们一直试图提高信噪比, 例如通过避开水的吸收峰从而能够采用更高的辐射强度、通过降低被分析光谱信息量、或者通过采用基于近似背景吸收的相减或补偿技术。尽管这些技术已经作了一些改进, 但是, 仍然需要提供一种能够更精确地确定液体基质中被分析物浓度, 尤其是监测血液中葡萄糖含量的方法和装置。

本发明的说明

于是, 本发明的一个主要目的是通过提供一种确定含有可变背景基质以及可能存在实质性组分干扰的样品中存在的被分析物浓度的方法来满足现有技术中所述的需要。该方法计入了样品中存在的各种组分在结构上的相似性、被分析物浓度的相对幅度以及各种样品组分和仪器差异所导致的光谱干扰。

本发明的方法通常包括: (1)找出近红外范围中的几个不同的非重叠的波长区, 它们与被分析物的浓度具有高的相关性; (2)用含有这些波长区的人射辐射照射样品, 从而获得由于与样品组分的相互作用而在光谱上受到衰减的辐射; (3)检测经过光谱衰减的辐射; (4)测量非重叠的波长区中某一波长上的经过光谱衰减的辐射的强度; (5)校正测量结果, 以获得表示被分析物浓度的值。

本发明的再一个目的是提供一种确定含有可变背景基质以及实质性组分干



扰的样品中存在的被分析物浓度的分光光度计装置。在多光谱分析中采用该装置来获得含有被分析物特定信号以及与仪器背景噪声和干扰光谱信息有关信号的光谱信息。采用化学计量技术来构造能够增强被分析物特定信息与被分析物浓度的相关性的滤光片元件以及导出能够确定被分析物浓度值的系统算法。

在本发明的一个方面，提供这样一种装置，它包括能够增强被分析物特定信息与被分析物浓度的相关性的专用光学传递单元。该专用光学传递单元包括适合于选择性地突出与所选被分析物浓度具有高相关性的波长的正相关滤光片。将被突出的波长与接收信息把将该信息转变为代表该波长强度信号的装置相接。

附图简述

图 1 是依照本发明而构造的装置的图解表示。

图2是依照本发明而构造的相关光谱仪装置的图解表示。

图 3 是在体内葡萄糖耐量研究期间获取的与次数有关的扫描图。

图4示出利用本发明方法进行血液葡萄糖浓度无损性测定而获得的结果的曲线图。

实现本发明的方式

在对本发明作详细描述前，应当明白，本发明并不限于所述的装置或方法的特定组成部分，它们是可以变化的。还应当明白，这里所采用的术语是仅仅为了描述具体的实施例，并非是限制性的。必须注意，正如说明书和权利要求书中所采用的，除非文中另有明确说明外，单数形式也可包括多个涉及对象。因此，例如，说到“一种被分析物”也包括被分析物的混合物，说到“一个光学传递单元”也包括两个或多个光学传递单元，“一个反射地传播辐射的装置”也包括两个或多个装置，“一波长”包括两个或多个波长，“一种化学计量算法”包括两种或多种算法，等等。

在本说明书和下面的权利要求书中，将参考的许多术语具有以下含义：

“化学计量术”是指在化学分析应用中采用的数学、统计和模式识别技术。见 Brown 等人(1990) *Anal. Chem.* 62:84-101。此处，化学计量术用于研制和利用采用先进信号处理和定标技术的无损性诊断仪器中。采用信号处理来提高被分析物信号中重要物理信息的可及性。信号处理技术的例子包括傅里叶变换、一阶

和二阶导数、数字或自适应滤波。

在化学计量术方面，“定标”是指为了定量化对测量化学浓度的数据进行处理。具体说，可以采用利用化学计量方法的统计定标从一组复杂数据中提取特定信息。这种定标方法包括线性回归、多次线性回归、部分线性回归以及主要成分分析。在其它应用中，利用人工神经网络、智能算法和旋转主要成分分析可进行定标。

检测一种复杂化学基质中一种或多种组分的信息的仪器必然依赖于分析算法(如利用化学计量术导出的这些)，以便揭示属于一种或多种化学组分特有的信息。可以采用化学计量术将未知的与经过定标的标准和数据库进行比较，提供先进的分组分析形式以及从未知样品中提取能够被用作统计和数学模型信息的特征。

“主要成分分析(PAC)”是一种在将化学计量技术应用于复杂基质中的化学被分析物分光光谱测量中能够进行的数据缩减方法。采用 PAC 来降低大量的相互相关变量的维数同时保持一种成分区别于另一种成分的信息。将原始的一组相互相关的变量(例如吸收光谱)进行本征矢量变换使其成为数量很少的代表了原始的一组变量中大部分信息的一组非相关主要组分(PC)变量，利用这种本征矢量变换可以实现这一缩减。新的一组变量的排序方法为使其少量的头几个变量保持了其所有原始变量中出现最多的变化。见 Jolliffe L. T.等人的《主要成分分析》Sprinter-Verlag, New York (1986)。更具体说，每个 PC 是所有原始测量变量的一种线性组合。第一个是在观测变量的最大方差方向上的矢量。将接下来的各个 PC 选作代表测量数据的最大偏差并与以前计算的 PC 正交。因此，各个 PC 按照重要性的降序排列。

术语“加权因子”包括部分最小平方回归和/或主要成分回归的加权系数、或从任何统计定标获得的能够被用于计算未知样品值(如被分析物的浓度)的任何常数。“波长加权因子”是在构造能够从光谱数据中突出特定波长信息的光学滤光片装置中采用的加权常数的一个实施例。可以采用特定波长信息来确定与接受分析的样品有关的所需值(例如被分析物的浓度)。波长加权因子可以体现为特定的滤光片密度(例如中性或特定波长)、滤光片厚度等，这些参数都能利用上述统计定标技术确定。

术语“光学传递单元”包括部分吸收可见光、紫外或红外光谱区中入射辐射的任何光敏元件，其中部分吸收是对波长有选择性的。对于本发明，光学传递单

元通常包括由部分最小平方或主要成分回归分析导出的吸收特性的光学滤光片装置。采用光学滤光片装置有选择性地突出与所选被分析物浓度相关性高的波长。“相关性高”或“紧密相关”是指在特定波长上的吸收与特定被分析物浓度之间的定量相关关系，这里两个变量的相关系数(r)为 0.9 或更高。

“正相关滤光片”是指其吸收光谱足以突出与目标被分析物相对应的特定波长而不是其它也吸收光的被分析物的波长的光学滤光片装置。因此，正相关滤光片提供与被测量样品中被分析物浓度相关性高的最佳传递函数。理想的正相关滤光片应当与目标被分析物完全相关(即相关系数 r 应为+1.0)而与特定样品中所有其它干扰吸收被分析物一点也不相关(r 应为 0.0)。这里利用化学计量技术进行正光学滤光片的合成，确定合适的波长加权因子。

“中性密度滤光片”是指具有平坦吸收光谱的标准光学滤光片装置。可以采用中性密度滤光片与滤光片系统中的相关滤光片一起提供一个加权因子来衰减被分析物在所选波长上的吸收和进一步改善系统所提供的相关性的准确度。中性密度滤光片可以具有足以等量地衰减所关注范围中所有波长的辐射的吸收光谱。

正如文中所采用的，“含水媒体”包括由水组成或者含有水的任何基质。因此，含水媒体包括水为主要成分的媒体，即含水量至少约 50 %，以及水为溶剂但是含量低于约 50 %。这里把含水媒体具体限定得使其包括哺乳动物的组织细胞。

术语“血液被分析物”是指在近红外范围中能吸收的血液组分，血液组分的测量对病人监测或保健保障中是有用的。

正如这里所采用的，术语“近红外”包括在约 660nm 至 3500nm 光谱范围，通常在约 1050 至 2850nm，更经常地在约 1100 至 2500nm 范围的辐射。

术语“背景吸收”是指被分析的含水样品的整个或基准光学吸收，所选组分在一个或多个特征波长上的吸收要偏离这一背景吸收，达到表示所选组分浓度的程度。当背景吸收的基准高于所选组分的特征吸收，以致在复杂的含水媒体中找到大量干扰组分时，要准确地测量在所关注组分特征波长上吸收的少量变化幅度需要应用这里所述的化学计量技术。应用在所关注组分的总浓度相对地低于含水媒体时尤其如此，例如在测量血液中的被分析物情况。

一般方法

提供一种利用近红外辐射确定液体样品中被分析物浓度的分光光度法。为了获得能够被用于以更高的准确度确定被分析物浓度的一组测量结果，本发明的方法与以前的技术不同，它利用了近红外范围中所含的所有光谱信息。

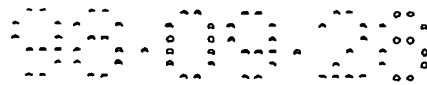
该方法包括步骤：(1)选择几个不同的非重叠的近红外波长区，其中每个波长区限定一个光谱范围；(2)利用包含所选光谱范围的近红外光照射样品，获得被衰减的光谱变化了的辐射；(3)收集并测量包含在每一个所选光谱范围内的一个或多个波长上光谱上经过衰减的辐射的强度；(4)对这些测量结果进行相关，获得表示被分析物浓度的值。

利用这一方法获得的光谱信息可以结合一些数学变换，以获得更精确的被分析物浓度的值。例如，可以采用标准统计技术，如部分最小平方(PLS)分析、或主要成分回归(PCR)分析，使特定波长上的辐射吸收与被分析物的结构和浓度相关。例如，Geladi 等人(1986) *Analica Chimica Acta* 185:1-17 描述了 PLS 技术。对于 PCR 技术的描述，可以参考 Jolliffe L.T. *Principal Component Analysis*, Springer-Verlag, New York(1986)。

于是，在从机体组织样品确定血液中被分析物浓度中，一种方法涉及从 1100 至 3500nm 近红外范围中选择三个不相重叠的波长区，具体说，第一波长区为 1100 至 1350nm，第二波长区为 1430 至 1450nm 或者 1930 至 1950 nm，第三波长区为 2000 至 2500nm，这里，每个区域限定一个“光谱范围”。第一波长区包含蛋白质和其它细胞成分显示主要光谱活性的波长，第二波长区以水的吸收光谱为主，第三波长区包含被分析物有机分子显露明显的光谱活性的波长。在这些组分不为主要物质的区域中，它们对吸收光谱也产生作用。于是，从每个区域获得的光谱上经过衰减的辐射含有大量的相关信息，必须利用统计方法减少这些相关信息，获得被分析物的特定信息。

本发明还涉及采用信号处理来改善分析信号中重要物理信息的可及性。因此可以对特定波长上获得的信号的强度值进行处理，降低仪器噪声的影响。然后，利用已知的统计技术对经过处理的信号作多变量分析。

数据缩减的 PCA 方法是本发明中实际采用的减少大量相关变量的维数同时保留一种成分区别于另一种成分的信息的较佳方法。将原始的一组相互相关的变量(例如吸收光谱)进行本征矢量变换使其成为数量很少的代表了原始组变量中大



部分信息的一组非相关主要组分(PC)变量，利用这种本征矢量变换可以进行数据缩减。新的一组变量排序为其少量的头几个变量保持了其所有原始变量中出现最多的变化。

通过相对吸收比平均值的正交旋转可以对主要成分矢量进行变换，获得一个已知波长和属于被分析物的波长上的吸收比的相对值。通过对三个光谱区中每个光谱区获得的信息进行这样的分析，经过线性算法对主要成分矢量进行交叉相关，以及利用减法去除干扰被分析物的影响，所获得的值能够被用于系统算法中，确定被分析物的浓度。

采用多变量技术来提供每个光谱区中特定波长上的辐射强度与特定样品基质(如机体组织)中被分析物浓度相关的模型。利用两组同时获得的示范测量结果构造该模型，第一组测量结果，“预计组”包括光谱数据，如所选波长上的辐射强度，第二组测量结果，“定标组”包括利用损伤性取样技术已经确定的较高准确度的被分析物浓度。在被分析物浓度的一个量程上进行这种过程，提供一组定标数据和一组预计数据。

在定标组和预计组中所获得的测量结果接受多变量分析，例如利用市场上可得到的多变量模型开发软件程序，提供初始模型。将初始模型运用到预计数据中，导出能够与损伤性技术获得值进行比较的被分析物浓度。通过逐次进行上述步骤，发展为一个精炼的模型，能够被用于建立系统算法，用于对采用本发明方法获得的数据进行分析。

采用上述的多变量技术还能够设计能增强光谱信息与被分析物浓度相关性的光敏元件，例如正相关滤光片系统。具体说，利用多变量分析获得的解能够被用于确定正相关滤光片系统的光学参数，如吸收特性。

在本发明的实施中，还采用了不同的非重叠光谱区的非被分析物的特定信息，例如对每次光谱扫描进行归一化，减去背景和基线干扰，或者提供用于检测非准确测量结果的信号值。

在确定机体组织样品中血液的被分析物浓度时，在约 1320-1340nm 光谱范围中获取的测量结果提供高反射、未经衰减的信号，因为光谱区中不存在主要吸收波段。通过收集和测量该范围内的辐射强度，获得的值能够被用于估测用以照射样品的近红外光的实际强度。可以用该值对各次扫描进行归一化并校正光源强度的起伏，光源强度的起伏会影响利用本发明方法获得的被分析物浓度值的准确

度。

另外，在约 1430-1450nm 或约 1930-1950nm 光谱范围内获取的测量结果提供了基本非反射的经过高度衰减的信号，这是因为在水的近红外吸收光谱中在约 144 和 1935nm 处出现的两个主吸收峰的缘故。通过收集和测量此一个或两个光谱范围内的辐射强度，获得的值能够被用作估测不完全被被照样品吸收的近红外光的强度。利用该值可以从其它光谱区中获得的被分析物特定信号中减去背景或基线信息和/或为检测不准确测量结果提供内部参考。为了校正镜面反射引起的垫底效应(随皮肤质地和年龄而不同)，可以从利用本发明方法获得的每个光谱测量结果中减去该值。

从第一光谱区(例如跨越约 1320-1340nm 的光谱范围)获得的基本未经衰减的信号的测量结果和从第二光谱区(例如约 1430-1450nm 或 1930-1950nm)获得的经过高度衰减的信号的测量结果也可以用于将漫反射辐射与镜面反射辐射进行比较。如果两个光谱区中的信号具有相对可比的值，那么，用于照射组织样品的大部分辐射看来是被皮肤表面反射的，因此未能穿透皮肤与血液中被分析物相互作用。利用这一信息可以识别由于未能获得组织的适当仪器扫描而引起的无效测量。

利用许多分光光度计配置都能够执行本发明的方法。现在参考图 1，以标号 10 从总体上表示确定液体样品中被分析物浓度的特定装置。该装置包括辐射源 12，它提供约 600 至 3500nm 范围中的多个不同的不相重叠的波长区。本领域人员熟知许多合适的辐射源，如射向干涉滤光片的白炽灯光源、经相关调制盘调制的卤素光源、激光光源、激光二极管阵列、或高速发光二极管(LED)阵列。在一个特定装置中，辐射源 12 提供三个不同波长区的辐射，具体说，近红外的第一波长区，通常约为 1100 至 1350nm 的范围；第二波长区，通常约为 1930 至 1950nm 的范围；和第三波长区，通常约为 2000 至 3500nm 的范围。

装置 10 还包括样品接口光学装置 14，它将来自辐射源的人射辐射射入含有被分析物的样品媒体 16，在与样品媒体接触后，收集从样品媒体上以漫反射光出射的光谱发生变化的辐射并将其送至第一透镜系统 18，由此将光射向第一和第二光路，分别以 20 和 22 表示。第一透镜系统 18 可以包括本领域人员熟知的部分反射的反射镜配置。

在不同的配置中，可以将样品接口光学装置 14 设计成能够使装置 10 与媒体

16 紧密相接, 例如通过将装置置于样品媒体上与之直接接触, 由此将辐射源置于紧靠被分析样品的地方而进行光束发射。光束发射后, 利用光敏装置, 如光束会聚装置或光束偏转光学元件收集反射辐射。另一方面, 样品接口光学装置 14 可以包括与装置耦合的光纤波导, 从而能够将装置置于远处和操作。也提供一些其它配置, 其中采用单束光纤将辐射送至媒体和从媒体接收辐射。设置在单束光纤一端的光极将近红外辐射发射到样品媒体 16 中并接收通过单束光纤返回到装置 10 的光谱上发生变化的辐射。可以采用蓝宝石或高等级的石英作上述光纤波导中的光学元件, 因为这些材料在近红外光谱范围中具有很好的透射特性。

第一光路 20 中的反射光与第一滤光片装置 22 相接, 该装置构造成让与被分析物浓度无关的特定波长的光通过。在一种构造中, 第一滤光片装置可以包括具有一定近红外吸收特性的窄带带通滤光片, 让含有与被分析物浓度基本不相关的波长的辐射有选择地通过。然后使从第一滤光片 22 出射的辐射与第一检测装置 24 相接。辐射与第一检测装置的相接可以经聚焦装置 26, 例如准直透镜等进行。另一方面, 装置 10 可以包括能够直接接收来自第一滤光片装置辐射的辐射检测器。

第一检测装置对通过的辐射进行检测并将其转变为代表与被分析物无关的辐射强度的信号。在一种特定装置中, 第一检测装置 24 包括硫化铅光电检测器, 它能够以 1nm 的间隔对约 1100 至至少 3500nm 的波长范围进行扫描。

利用模拟-数字转换器能够方便地将从第一检测装置获得的信号转变为数字信号, 例如代表与被分析物无关波长的辐射强度的数字信号。可以方便地把数字化的信息输入到本领域专业人员熟知的微处理器或其它电子存储器装置中。

仍然参考图 1, 第二光路 22 中的反射光被送至可调滤光片装置 28, 该装置能够根据外部产生或者装置 10 已经产生的信号调节其吸收特性。可调滤光片装置通常包括筛选滤光片, 如中性密度滤光片, 可以调节其吸收特性, 改变对外部信号或系统命令所表示辐射强度的衰减。可调滤光片 28 所提供的衰减度与所选的预定因素有关, 以保证从可调滤光片出射的辐射将维持恒定值, 而不管滤光前的辐射的强度如何。在一种特定装置中, 可调滤光片装置提供的衰减是由第一检测装置 24 产生的反馈信号调节的。

从可调滤光片装置 28 出来的经过衰减的辐射与主被分析物滤光片 30 相接, 后者的光学特性能够有选择地让辐射源 12 发射的各个不相重叠的波长区中一个

或多个波长通过。将通过主被分析物滤光片的波长选择为与被分析物的浓度有关。

在装置 10 中配备一个第二滤光片装置 32，它与主被分析物滤光片 30 有关，使得有选择地通过主被分析物滤光片的波长与第二滤光片装置相互作用，由第二滤光片装置独立地对每个通过波长的强度进行衰减。例如，利用化学计量技术导出的一组独立的加权因子能够确定第二滤光片装置所提供的衰减。

在一种特定结构中，利用从含有被分析物的样品获得的原始光谱的部分最小平方或主要成分回归确定加权因子。利用能够透射至少 600 至 3500nm 范围辐射的合适基底层能够构造第二滤光片装置 32。基底层上通常镀有一层或多层本领域中常用的金属和/或氧化物，提供多种衰减滤光片密度。利用感光乳剂或本领域专业人员熟知的化学汽相淀积(CVD)技术可以将这种涂层加在基底上。在另一种装置中，第二滤光片装置为照相掩膜，该掩膜上具有光学密度的光谱线，后者正比于用旋转主要成分或最小平方分析技术确定的加权因子。

经过第二滤光片装置衰减后，各个波长与第二检测装置 34，如 PbS 检测器等相接。如上所述，从第二滤光片装置出射的波长经聚焦装置 36，如准直透镜等能够与第二检测装置相接。另一方面，装置 10 可以包括一个直接接收第二滤光片装置辐射的辐射检测器。

第二检测装置对从第二滤光片装置出射的经过衰减的波长进行检测并将其转变为能够应用被分析物特定算法确定被分析物浓度的信号。具体说，利用模拟-数字转换器将从第二检测装置获得的信号转变为数字信号。将数字化信息提供给微处理器，这里利用该数字化信息提供能够在显示装置上看到的和/或记录在输出记录器上的被分析物浓度。

利用装置 10 能够获得各种复杂媒体，如具有复杂光谱背景的含水媒体中的被分析物浓度的测量结果。在一种应用中，可以采用该装置确定血液中被分析物的浓度，尤其是血液中的有机被分析物，如葡萄糖、尿酸(BUN)、类脂物、胆红素和乙醇，但不限于这些。血液中的被分析物可能存在于体外的样品媒体(例如血样)或者可以采用装置测量组织中的血液被分析物。然而，装置 10 特别适合用于野外场合(例如测量血液中乙醇)或者家庭健康监测(例如确定血液中葡萄糖含量)。

现在参考图 2，标号 60 总体表示测量复杂含水媒体中被分析物浓度的另一

种装置。该装置包括辐射源 62，它提供约 600 至 3500nm 范围中的多个不同非重叠波长区。来自光源 62 的辐射射入光敏装置 64，如准直透镜、有选择的滤光片装置等，它接收辐射并将辐射射入一条光路和/或让所选波长通过。

从装置 64 出射的近红外辐射与分束器 66 相接，由此将辐射分为两束光束，分别以 68 和 70 表示。来自分束器 66 的第一光束 68 射入含有未知浓度的被分析物的样品媒体 70 中。在图 2 中，样品媒体 72 包括由能够透射所关注近红外范围辐射的合适基底形成的样品室。在一种情况中，样品可以包括血清样品，其中需要确定血液中被分析物的浓度。另一方面，可以利用直接接口装置或间接接口装置(如上述光纤波导装置)将第一光束 68 射入诸如组织表面的样品表面。采用这一方式，利用辐射与组织样品相互作用后的反射近红外吸收光谱的测量结果可以无损伤地确定组织样品存在的血液样品中被分析物的浓度。

然后，收集辐射，包括已经与样品组分(如所关注的被分析物)相互作用的光谱上发生变化的辐射，并将其射入设置在光路中的光学传递元件 74。光学传递元件 74 包括吸收光谱足以接受辐射并有选择地突出与所关注被分析物浓度相关性高而与样品中存在的干扰组分基本不相关的一个或多个波长的正相关滤光片系统。因此，正相关滤光片系统让大部分所选波长范围通过，它们提供被分析物特定信息以及有关测量背景的信息和能够用于校正仪器变化或干扰效应的信息。由检测装置 76 接收从光学传递元件 74 出射的辐射，将光谱上发生变化的辐射转变为代表该辐射强度的信号。检测装置可以包括诸如 PbS 光电检测器等的宽光谱光电检测器。

仍然参考图 2，从分束器 66 出来的第二光束 70 被射入设置在该光路中的光敏元件 78 上。在一种结构中，光敏元件 78 包括吸收特性足以在所选近红外波长范围上等量地衰减辐射的中性密度滤光片装置。在另一种结构中，光敏元件 78 为光学传递元件，它包括吸收光谱与光学传递元件 74 的吸收光谱一样的正相关滤光片系统。从光敏元件 78 出射的辐射被检测装置 80 接收并将该辐射转变为代表其强度的信号。

正相关滤光片系统可以由带有光敏涂层的单个基底层形成，其吸收特性能够有选择地突出与特定被分析物浓度相关性高的一个或多个波长。在特定的系统结构中，正相关滤光片包括多个滤光片层，每一层有一个所选滤光片密度和/或适合于提供所需吸收特性的滤光片厚度。在一种情况中，系统中至少有一层具有包含

波长加权因子的滤光片密度和/或厚度，这里，加权因子增大所通过波长与所选样品媒体中被分析物浓度的正相关性。

然后，检测装置 76 和 80 产生的信号接至装置 82，将这些信号转变为数字信号，表示从光源 62 出射的辐射与从样品出射的光谱上发生变化的相应辐射的强度之比。以这种方式能够校正从光源 62 出射的辐射强度的变化，从而消除系统中获得的测量结果的潜在误差源。此外，可以将信号之比转变为数字形式并判读，利用本领域专业人员熟知的方法由内部的微处理器 84 系统或有关系统确定被分析物的浓度。

如果需要的话，可以给微处理器编制程序，通过将化学计量算法运用到比值信号上，可计算被分析物的浓度。利用上述的化学计量学技术，如对所关注的被分析物的原始吸收光谱的最小平方差分析或旋转主要成分分析，可以确定合适的算法。

应当明白，虽然结合具体的较佳实施例对本发明作了描述，但是，以上的描述以及下面给出的例子只是为了进行说明而非限制本发明的范围。对于本领域的专业人员而言，在本发明范围内的其它方面、优点和改进是显而易见的。

例子

利用本发明的方法能够获得无损性葡萄糖测量结果。具体说，在约 1100nm 至 3500nm 近红外光谱区中进行反射式光学测量。利用钨-汞(W-Hg)辐射源、硫化铅(PbS)检测器和扫描率为 nm/0.4 秒的仪器，从自愿者前臂收集光谱扫描。

已知有一些特定的光谱范围能够用于从前臂组织扫描中找出含有葡萄糖浓度的信息。将体内葡萄糖耐量研究与无损性获得的体内血液中葡萄糖浓度确定相结合，以确定特定的光谱区。具体说，图 3 示出在体内耐量研究期间获得的与次数有关的扫描。正如图中所看到的，在研究的次数过程期间记录了约 2120 至 2180nm 范围上反射强度差明显变化。这种变化的增大与耐量试验期间血液中葡萄糖含量的增大直接有关，这表明 2120 至 2180nm 的范围含有葡萄糖的特定光谱信息。

一旦找出特定的光谱范围，利用四个不同光谱范围的信息可获得无损性葡萄糖测量结果。第一光谱范围包含在约 1320 至 1340nm 处产生的辐射。这个范围提供很强的反射信号，在这一范围中没有葡萄糖的主吸收波段。可以利用第一光

谱范围上获得的信息对各次扫描进行归一化,以便校正辐射源的起伏以及由于机械扰动造成的变化。

第二光谱范围包含在约 1440 至 1460nm 或约 1940 至 1960nm 中任一范围上产生的辐射。由于是衰减漫反射辐射的水的强吸收波段,这些范围提供基本没有反射的信号。利用这些范围上获得的信息能够作为从其它测量中减去的背景和基准线。这些测量结果允许对镜面反射信号值引起的起伏作垫底调节,能够用作检测不适当的测量结果。

第三光谱范围包含在约 1670 至 1690nm 处产生的辐射。这个范围提供由于存在葡萄糖振动谐波波段引起的被分析物的特定信息。

第四光谱范围包含在约 2120 至 2280nm 处产生的辐射。这个范围提供由于葡萄糖组合振动波段引起的被分析物的特定信息。

利用第一范围获得的信号对其它光谱区的信号进行归一化。当对每次光谱扫描重复进行时,这一过程可消除与光源变化有关的问题并起提供内部参考的作用。于是极大地减小了由光学接口偏差(例如病人移动)引起的测量偏差。

从第三和第四被分析物特定范围中获得的信号中减去第二范围中获得的信号,可以消除背景信息。用这种方式,校正镜面反射产生的垫底效应,这种效应会随皮肤质地和年龄而变化。

在被分析的化学计量分析中可以应用第三和第四范围信号校正的归一化和基准线。图 4 示出第二与第三范围中信号之间的归一化之差。

正如从图 4 中所示结果中能够看到的,血液中葡萄糖含量的增大导致两个范围中信号差的增大。

14

说明书附图

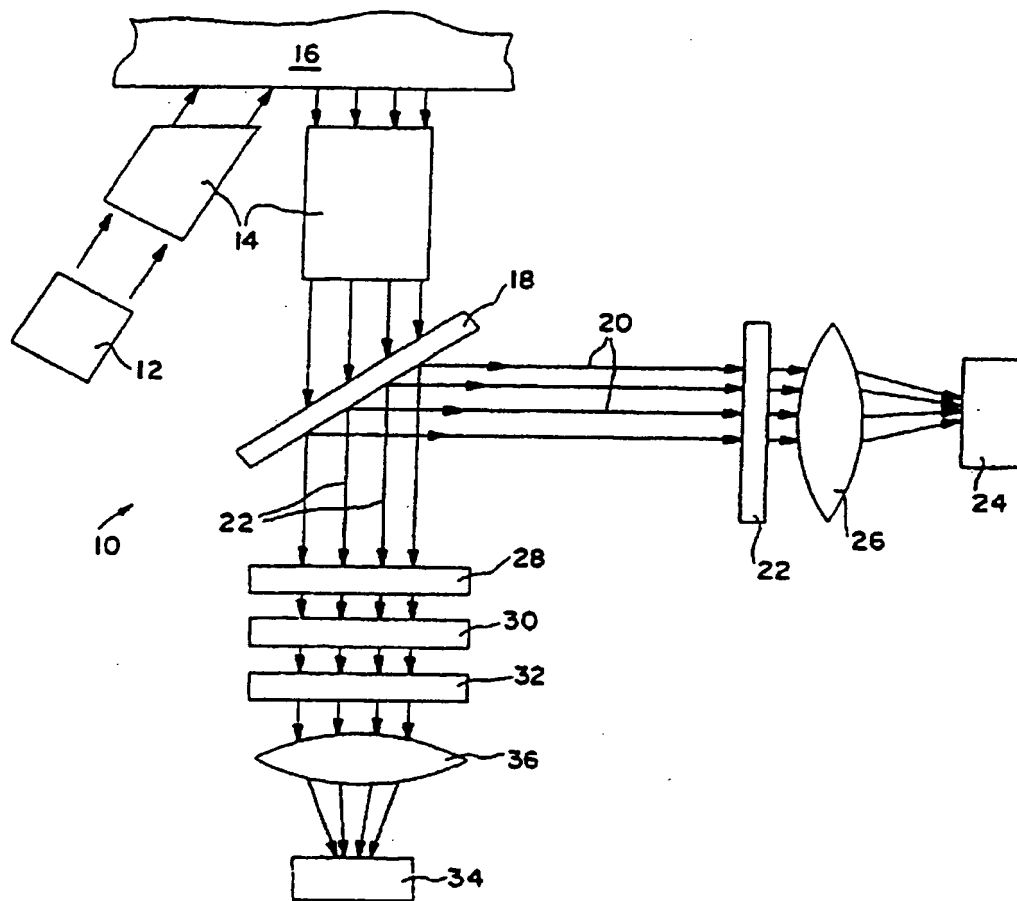


图 1

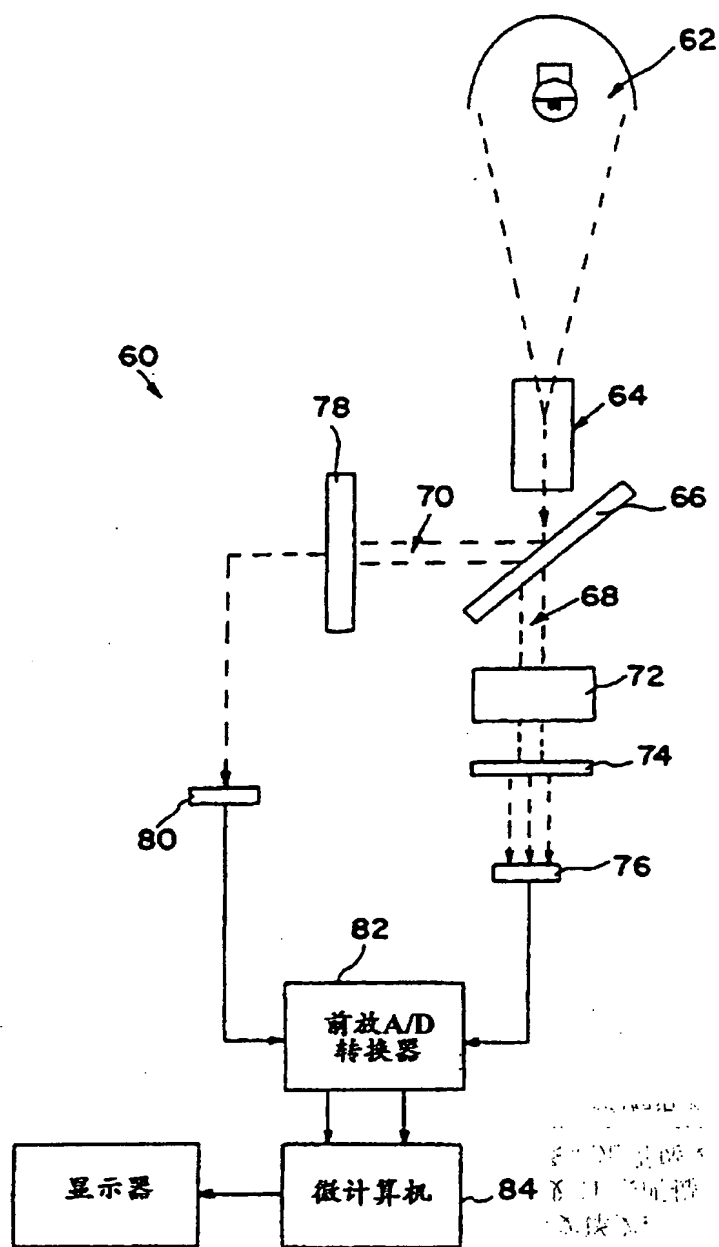


图 2

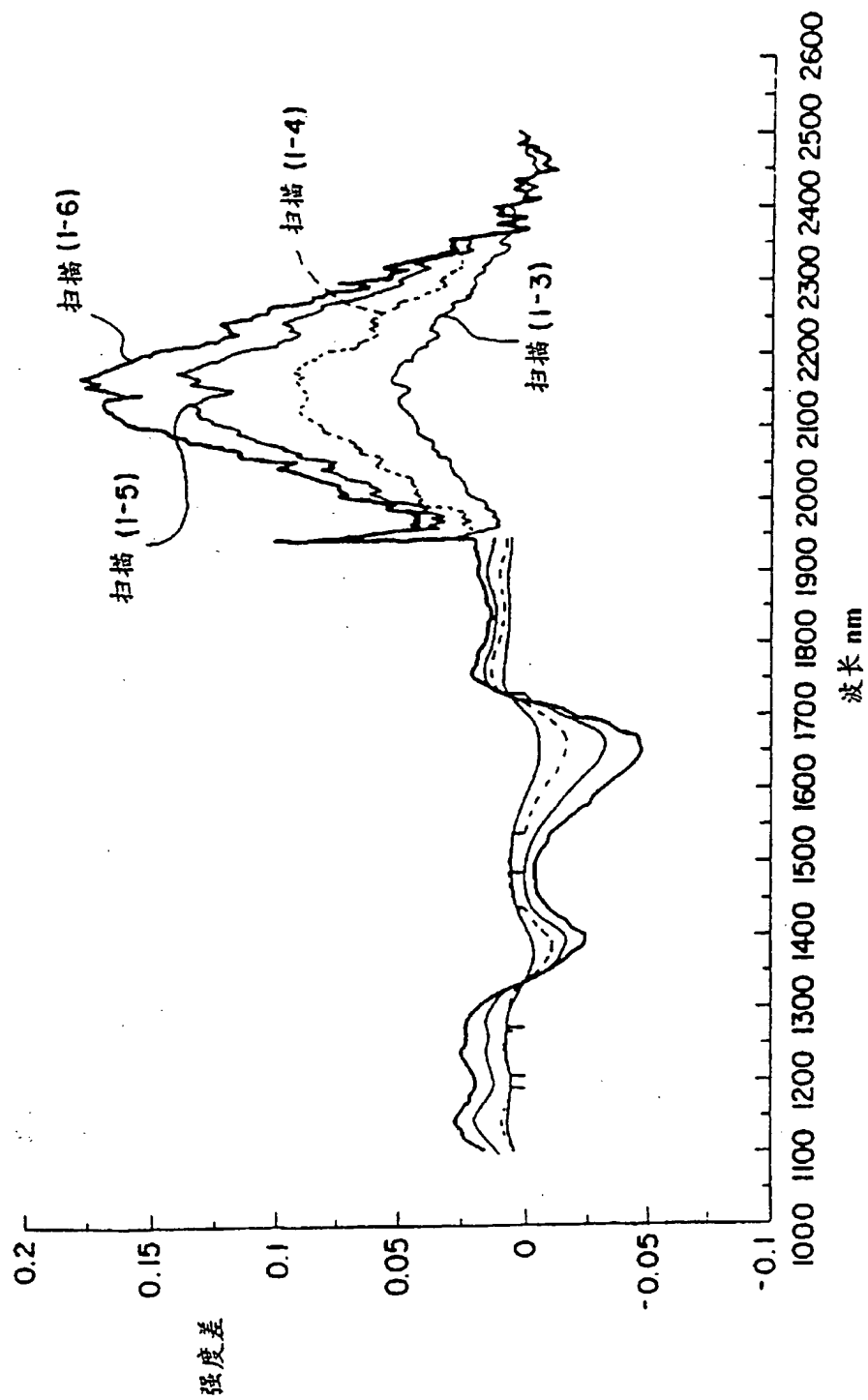


图 3

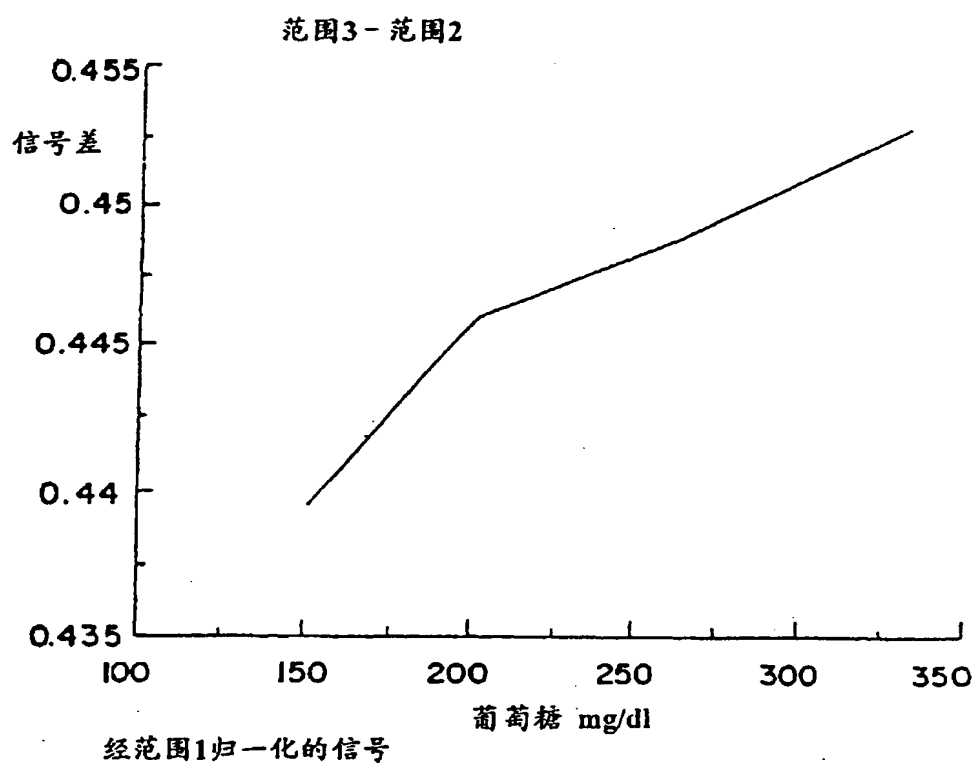


图 4